IMIDAZOLE DERIVATIVE

Patent number:

JP62030768

Publication date:

1987-02-09

Inventor:

INAYAMA SEIICHI: others: 04

Applicant:

TAISHO PHARMACEUT CO LTD

Classification:

= international:

C07D233/84

- european:

Application number:

JP19850170087 19850801

Priority number(s):

Abstract of JP62030768

NEW MATERIAL: The compound of formula I (R is H, halogen or 1-3C

alkyl; n is 0, 1 or 2).

dioxide, etc.

EXAMPLE: (1-Methyl-2-methylthio-5imidazolyl)methylldenenitromethane. USE:A radiosensitizer effective in improving the radiotherapeutic effect on cancer and having higher activity than misonidazole which is a known agent having similar activity.

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by the Knoevenagel reaction of the novel substance of formula II with the compound of formula III. The novel substance of formula II can be produced by reducing 5methoxycarbonyl-1-methyl-2methyllthiolmidazole with a metal hydride such as aluminum lithium hydride and oxidizing the resultant 5hydroxymethyl=1- methyl-2methylthioimidazole with manganese

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 30768

@Int_Cl_1

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)2月9日

C 07 D 233/84 // A 61 K 31/415

AGZ

7133-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

の発明の名称

イミダゾール誘導体

创特 頭 昭60-170087

亨

23出 願 昭60(1985)8月1日

砂発 明 者

誠 稲 山 知 之

狛江市猪方3丁目16番9号

⑫発 明 者

母 里

天 野

横浜市保土ケ谷区狩場町164-33

⑫発 明 者

名 見 田

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内

⑫発 明 者

武

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内

東京都豊島区高田3丁目24番1号

⑫発 明 者 曽 \blacksquare 宏 瑿 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内

大正製薬株式会社 ⑪出 願 人

弁理士 北川 富造 20代 理 人

1. 発明の名称

イミダゾール誘導体

2.特許請求の範囲

(1) 一般式

$$CH_3 \xrightarrow{CH_3} CH = C \xrightarrow{R}$$

(式中、Rは水素原子、ハロゲン原子、または炭 素数が1から3のアルキル茲を示し、1は0,1 または2を示す。〕で表わされる化合物。

3 . 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、新規なイミダゾール誘導体、更に詳 組には癌の放射線治療において、放射線増感作用 を有する新規なビニルイミダゾール誘導体に関す ა.

従来の技術

腫瘍中には放射線感受性の低い低酸素性の腫瘍 細胞が存在し、この細胞に如何に対処するかは放 射線治療上の大きな問題の一つとなっている。

イミダゾール誘導体は、抗寄生虫剤および抗菌 剤などに広く用いられているが、 癌の放射線 治療 効果を高める放射線増懸剤としても1-(2-ニ トロー1ーイミダゾリル) -3-メトキシー2-プロパノール (ミソニダゾール) など、い くつか 知られている。

発明が解決しようとする問題点

従来の放射線均感剤は、薬効、毒性いずれの点 においても未だ十分とは言い難く、ミソニダゾー ルにおいても、放射線単独照射の場合に比べ1.5 ~2.3 倍も増盛されるものの、人に用いた場合、 ある量を越えると実精神経系に対して毒性を示す など、使用量に限界がある。現在は毒性が少な く、増盛作用がより大きい新しい放射線増盛剤が 望まれている。

問題点を解決するための手段

本発明者は、イミダゾール原の2位皮素にメチルチオ塩、メチルスルフィニル塩またはメチルスルホニル塩を導入し、5位皮素に電子吸引性ビニル塩を導入することによりミソニダゾール誘導体が得られることを見い出して本発明を完成した。

木苑明は、一般式(1)、

$$CH_3 \longrightarrow S \longrightarrow N$$

$$CH = C \swarrow R$$

$$CH_3 \longrightarrow S \longrightarrow N$$

$$(1)$$

(式中、Rは水素原子、ハロゲン原子、または炭素数が1から3のアルキル店を示し、nは0、1または2を示す。)で表わされるビニルイミダソール誘導体(以下、木発明化合物と称する)に関する。

木発明化合物において、武、

反応溶媒、 触媒等の反応条件は、一般的なク ネーベナーゲル反応の条件が適応できる

(G. Jones, Organic Reaction, <u>15</u>, 204 (1987) W. Lehnert, Tetrahedron Letters, <u>1970</u>, 4723).

アルデヒド化合物は公知の 5 - メトキンカルボニル - 1 - メチル - 2 - メチルチオイミダゾールを水楽化リチウムアルミニウムなどの金属水素化物で超元して 5 - ヒドロキシメチル - 1 - メチル - 2 - メチルチオイミダゾールとし、次いで二酸化マンガン等で酸化することにより得られる。

2 位皮楽の置換基がメチルスルフィニル基であるアルデヒド化合物は、メチルチオ塩をメタ過ヨウ素酸ナトリウム等で酸化することにより、また、2 位皮素の置換基がメチルスルホニル基であるアルデヒド化合物は、メチルスルフィニル基をメタ過ヨウ素酸ナトリウムまたはメタクロル過安息香酸などで酸化することにより製造することができる。

一方、木発明化合物においてn=1またはn=2の化合物はそれぞれ、n=0またはn=1の化

で示される店とは、メチルチオ塩(n = 0)、 メチルスルフィニル店(n = 1)またはメチルス ルホニル塩(n = 2)である。

木を明化合物は、下記の反応式Iの如く、式(2)で示される新規なアルデヒド化合物(以下、アルデヒド化合物と称する)と式(3)で示される公知のニトロアルカン化合物または、ニトロハロアルカン化合物(ハロゲンとしては、塩素、臭素である。)とのクネーベナーゲル反応により製造される(式中、Rおよびnは前記と阿産務)。

反応式I

$$CH_{3} \xrightarrow{CH_{3}} N \xrightarrow{NO_{2}} CHO + CH_{2} \times R$$

$$(2) \qquad (3)$$

$$CH_{3} \xrightarrow{S} N \xrightarrow{CH=C} NO_{2}$$

$$CH_{3} \xrightarrow{N} CH=C \times R$$

合物を上記と同様に酸化して得ることもできる。

水 党 明 に おける ニトロ アルカン 化 合物 としては、 例 えば ニトロ メタン、ニトロエタン、 1 ーニトロ ブタン、 などが 挙 げられ、 ニトロ ハロアルカン 化合物 としては、 ブロモニトロ メタンが 挙 げられる。

発明の効果

本発明に係るイミダゾール誘導体は、強い放射 銀牌感作用を有し、癌の放射線治療の効果を高め るものとして有用である。

夹 施 例

次に、木発明を参考例。実施例および試験例に より更に詳細に説明する。

谷考例 1

5 - ヒドロキシメチル・1 - メチル・2 - メチルチオイミダブールの製造

5 - メトキシカルボニル- 1 - メチル- 2 - メ チルチオイミダゾール 10.39 g (55.9 mm o l)の エーテル溶液 200 酸に水素化リチウムアルミニ ウム 1.06 g (2 8 mm o l) を容温で4回加え、

特開8862-30768(3)

2 0 分間関控した。反応液をロッセル均の 5 0 % 水溶液 2 2 に加え、酢酸エチルで抽出して得られ た粗生成物をエーテルー石油エーテルより再結晶 し、無色針状晶 8.16 g (収率 92.4%) を得た。

a.p. 85 - 86℃

谷考例2

5 - ホルミル-1 - メチル-2 - メチルチオイ ミダゾールの製造

5 - ヒドロキシメチル・1 - メチル・2 - メチルチオイミダゾール 7.87g(49.8mmol),クロロホルム300 或および二酸化マンガン 6 3 g (727mmol) の配合物を整施下で 1 5 分間加熱した。 沿却後、二酸化マンガンを遮去し、クロロホルムを該圧留去して得られた相生成物をエーテル・石油エーテルより再結晶し、無色針状晶7.48g (収率 96.3%)を得た。m.p. 63 - 64℃

参考例 3

5 - ホルミルー1 - メチルー2 - メチルスルフィニルイミダゾールの製造

5 - ホルミル-1 - メチル-2 - メチルチオイ ミダゾール7.48g(47.9mmol), 水60 W および

実施例 1

(1-メチル-2-メチルチオー5-イミダゾリル)メチリデンニトロメタンの製造

5 - ホルミル-1 - メチル-2 - メチルチオイミダゾール780 mg (5.0mmol), 酢酸アンモニウム385 mg (5.0mmol) およびニトロメタン6 wの混合物を蒸液下で1 時間加熱した。冷却後、カラムクロマトグラフィー (シリカゲル5 びg, ベンゼン: アセトン=99:1) により精製、酢酸エチルーヘキサンより再結晶し、性赤色針状品771 mg (収率77.5%)を得た。

m.p.127.5 ~ 129.5 °C

実施例2

(1-メチル-2-メチルスルフィニル-5-イミダゾリル)メチリデンニトロメタンの製造

(1-メチルー2-メチルチオー5-イミダゾリル) メチリデンニトロメタン770 mg (3.87 mmol) 、メタノール20 ml およびメタ過ヨウ素酸ナトリウムの0.5 M 濃度水溶液7.74ml (3.87 mmol) の混合物を窒温で3日間反応させた。溶奴を被圧

0.5 M 濃度のメタ過ヨウ素酸ナトリウム水溶液 85.8 m (47.9 m m 01)の混合物を密温で23.5 m 間反応させた。水を減圧留去後、結晶を塩化メチレンで洗い、塩化メチレンを減圧留去して得た和生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル170 g、ベンゼン:アセトン= 9 7 : 3) により精製、エーテルー石油エーテルより再結晶し、無色針状晶7.96 g (収率96.6%) を得た。

B. p. 74 ~ 75.5℃

抄考例 4

5 - ホルミル-1 - メチル-2 - メチルスルホニルイミダゾールの製造

5 - ホルミル - 1 - メチル - 2 - メチルスルフィニルイミダブール 3.44 g (2 0 mmol) . 水1 0 或および 0.5 M 濃度のメタ過ヨウ素酸ナトリウム水溶液 8 0 或 (4 0 mmol) の混合物を 電流下で 1 0 時間加熱した。 冷却後、参考例 3 と同様に処理して、 無色針状品 3.30 g (収率 87.8%) を得た。

m.p.119.5 ~ 121 ℃

田主後、結晶を塩化メチレンで洗い、塩化メチレンを減圧研去して得た粗生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル30g、ベンゼン:アセトン=95:5)により精製し、酢酸エチルーへキサンより再結晶して、黄色針状晶445 ag(収率53.5%)を得た。

a.p.124 ~126 ℃

实施例3

(1-メチル-2-メチルスルホニル-5-イ ミダゾリル)メチリデンニトロメタンの製造

5 - ホルミル-1 - メチル-2 - メチルチオイミダゾールの代りに5 - ホルミル-1 - メチルー2 - メチルスルホニルイミダゾールを用い、実施例1と同様に処理して目的物を刊た。

接货色針状品 (酢酸エチルーヘキサンより再結品)

m.p.140 ~142 ℃,収率10.0%

ニトロメタンの代りに、ニトロエタン、1 - ニトロプロパノン、1 - ニトロブタンまたばブロモニ

トロメタンを用い、実施例1、実施例2、または 実施例3と同様に処理して以下の化合物を得た。 実施例4

m.p.181 ~183 ℃,収率83.8%

実施例5

1 - (1 - メチル - 2 - メチルスルフィニル -5 - イミダゾリル)メチリデン - 1 - ニトロエタン

労色針状晶 (酢酸エチルーヘキサンより再結晶)

m.p.147.5 ~149 ℃, 収率82.5%

灾施例 6

■.p.148 ~147 ℃, 収率83.1%

実施例 10

1 - (1 - メチル - 2 - メチルチォ - 5 - イミ ダゾリル)メチリデン - 1 - ニトロブタン

校色プリズム晶(酢酸エチル-ヘキサンより再 結晶)

m.p.103.5 ~105 ℃,収率73.0%

実施例11

1 - (1 - メチル-2 - メチルスルフィニルー 5 - イミダゾリル) メチリデン-1 - ニトロプタ

淡黄色油状物,収率79.8%

MMR(CDC 2 3) 8 PPE

1.07(t,J=7Hz,3H) 1.40 ~ 2.03(m,2H)

2.87(t,J=7H2.2H) 3.17(s,3H)

4.00(s,3H) 7.43(s,1H)

7.80(s.1H)

实施例12

1 - (1 - メチル - 2 - メチルスルホニル -5 - イミダゾリル) メチリデン - 1 - ニトロブタ 尖施例 7

1 - (1 - メチル - 2 - メチルチォ - 5 - イミ ダゾリル) メチリデン - 1 - ニトロプロパン

货色針状品(酢酸エチルーへキサンより再結 品)

■.p.110 ~111 ℃,収率79.5%

実施例8

1 - (1 - メチル - 2 - メチルスルフィニル -5 - イミダゾリル) メチリデン - 1 - ニトロプロパン

B.p.141.5 ~143 ℃,収率80.7%

实施例 9

1 - (1 - メチル - 2 - メチルスルホニル -5 - イミダゾリル) メチリデン - 1 - ニトロプロパン

淡 貸色針 状晶 (酢酸エチルーヘキサンより 再結晶)

■.p.155 ~156 ℃,収率71.0%

■.p.123 ~124.5 ℃,収率52.9%

実施例13

1 - プロモー(1 - メチル - 2 - メチルチォー 5 ~ イミダゾリル)メチリデンニトロメタン

位赤色針状品(酢酸エチルーヘキサンより再結 品)

M.p.175 ~176.5 ℃, 収率28.1%

実施例14

1 - ブロモー(1 - メチルー2 - メチルスルフィニルー5 - イミダゾリル)メチリデンニトロメタン

| 黄色針状晶(酢酸エチルーヘキサンより再結晶)|

■.p.133.5 ~135 ℃. 収率10.5%

实施例15

1 - プロモー(1 - メチルー2 - メチルスルホ ニルー5 - イミダゾリル)メチリデンニトロメタ 接 黄色針状晶 (酢酸エチルーへキサンより再結晶)

m.p.173 ~174 ℃, 収率21.3%

試 築 例

(a) 実験方法

(Chieko Murayama et.al.,Int.J.Radiat.Bio., 44(5),497 ~503 、(1983)) の方法に従った。

(1) 細胞

37℃の炭酸ガスインキュベーター中、10%ウシ防仔血清添加イーグル最小必須培地(MEN)にて指数関数増殖期にあるチャイニーズハムスターV79細胞を4×10⁵個/戦として

(2) 被檢察物液

最終濃度が0.5 %になる量のジメチルスルフォキシドに溶かし、次いでMEM を加え希望する 濃度の溶液とした。

(3) 照射実験

(1) に述べた細胞懸濁液0.5 配に等量の被検

図2は、本発明化合物を用いた場合の細胞生存 事を示し、A、B およびCは、それぞれ実施例 1、実施例5 および実施例6 で得られた本発明化 合物を示す。

特 許 出 願 人 大 正 製 麥 株 式 会 社 代理人 弁理士 北 川 寫 造 変物液を加え、95%電素ガスと5%炭酸ガスからなる配合ガスを窓温で1時間にわたって容器中に吹き込み低酸素状態とした。これに 60 CO無射炎器 (Theratron 780 : 線量率約1.5 Gy/min)を用いて窓温にてγ線を20 Gy照射した。その後細胞を遠心分離し、再無満し、種々の濃度に希釈後、10% ウシ 向仔 血 術と5% ウシ 新生 仔 血 複添加 MEN 7 収を含むシャーレにて37℃で5~6日間 戻酸 ガスインキュベーターに てインキュベート し、形成したコロニーをメタノール固定、ギムザ 欠色 校、内限にて計数し、生存細胞数とした。

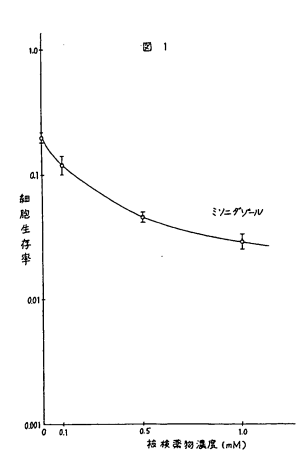
(b) 結果

図 1 および図 2 に結果を示した。各濃度に対する生存細胞数が少ない程放射線增燃作用が強いことを表わす。

本 発 明 化 合 物 は 、 対 照 薬 と し て 用 い た ミ ソ ニ ダ ゾ ー ル よ り 強 い 効 果 が 辺 め ら れ た 。

4 . 図面の簡単な説明

図 1 は、対照変ミソニダゾールを用いた場合の 細胞生存率を示す。



特開昭62-30768(6)

